- (19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro



(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 22. August 2002 (22.08.2002)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 02/064679 A1

(51) Internationale Patentklassifikation7: 45/18, 45/20, 45/22, 62/503, 11/08

C09B 45/16,

65843 Sulzbach (DE). MENZEL, Heidemarie [DE/DE];

Patente, Marken, Lizenzen. Am Unisys-Park 1, 65843

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP02/01436

(22) Internationales Anmeldedatum:

12. Februar 2002 (12.02.2002)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität:

101 06 682.1

14. Februar 2001 (14.02.2001)

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): CLARIANT GMBH [DE/DE]: Brüningstrasse 50,

65929 Frankfurt am Main (DE).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): WUZIK, Andreas [DE/DE]: Dammstrasse 14, 63526 Erlensee (DE). GEISENBERGER, Josef [DE/DE]; Im Haindell 5, Gluckstrasse 24, 65812 Bad Soden (DE).

Sulzbach (DE).

(74) Anwalt: HÜTTER, Klaus: Clariant Service GmbH,

- (81) Bestimmungsstaaten (national): BR, CA, CN, JP, KR,
- (84) Bestimmungsstaaten (regional): europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, TR).

Veröffentlicht:

- mit internationalem Recherchenbericht
- vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche geltenden Frist; Veröffentlichung wird wiederholt, falls Änderungen eintreffen

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

- (54) Title: COLORANT COMPOSITION
- (54) Bezeichnung: FARBMITTELKOMPOSITION

- (57) Abstract: The invention relates to a colorant composition that substantially comprises a colorant of formula (1) and a colorant of formula (2) or (3). The magenta colorant mixture is advantageously used in ink-jet printing and yields storage-stable and water-proof ink formulations.
 - (57) Zusammenfassung: Gegenstand der Erfindung ist eine Farbstoffmischung, bestehend im wesentlichen aus einem Farbstoff der Formel (1) und einem Farbstoff der Formel (2) oder (3). Die magentafarbene Farbstoffmischung wird voneilhaft für Tintenstrahldruck eingesetzt und liefert lagerbeständige und wasserfeste Tintenformulierungen.

1

Beschreibung

FARBMITTELKOMPOSITION

Die Erfindung betrifft das Gebiet der Farbmittel, insbesondere zur Verwendung in Aufzeichnungsflüssigkeiten für Schreib- und Aufzeichnungsgeräte, z.B. für Tintenstrahldruck-Verfahren (Ink-Jet Verfahren).

10

Beim Tintenstrahl- oder Ink-Jet-Verfahren handelt es sich um ein berührungsloses Druckverfahren, bei dem Tröpfchen der Aufzeichnungsflüssigkeit aus einer oder mehreren Düsen auf das zu bedruckende Substrat gelenkt werden.

Um Drucke hoher Schärfe und guter Auflösung zu erhalten, müssen die

Aufzeichnungsflüssigkeiten bzw. die darin enthaltenen Farbstoffe hohen

Anforderungen genügen, insbesondere im Hinblick auf Reinheit, Partikelfreiheit,

Löslichkeit, Lagerstabilität, Viskosität, Oberflächenspannung sowie Leitfähigkeit.

Insbesondere werden sehr hohe Anforderungen an die Farbstärke, Farbton,

Brillanz und Echtheitseigenschaften wie beispielsweise Lichtechtheit,

20 Wasserechtheit und Reibechtheit gestellt. Eine hohe Lichtechtheit ist insbesondere von großer Bedeutung für Ink-Jet-Anwendungen in Außenbereichen und bei der Herstellung von Ink-Jet Drucken mit photographischer Qualität.

Betrachtet man die Tintenformulierungen beim Mehrfarbendruck, kommt als
 zusätzliches Problem hinzu, dass die in den Tinten eingesetzten Farbstoffe möglichst genau den drei Primärfarben Gelb, Magenta und Cyan entsprechen müssen. Dabei wird die Auswahl geeigneter Farbstoffe nicht nur durch die benötigte Nuance, sondern auch durch die erforderliche Reinheit des Farbtons und die gewünschte Brillanz der Farbwiedergabe eingeschränkt. Bisher hat man jedoch keine Tintenzusammensetzung entwickeln können, die sämtliche gewünschten Eigenschaften in idealer Weise besitzt und erfolgreich in der Praxis eingesetzt werden kann.

10

Der Sachverhalt sei am Beispiel von Tinten der Nuance Magenta näher erfäutert. In herkömmlichen Tinten auf Basis von wasserlöslichen Magenta-Farbstoffen werden z.B. Direktfarbstoffe, wie C.I. Direct Red 1, 11, 37, 62, 75, 81, 87, 89, 95 und 227, eingesetzt. Aus Direktfarbstoffen hergestellte Tinten besitzen aufgrund der Substantivität der Direktfarbstoffe eine ausgezeichnete Wasserbeständigkeit, bergen aber zwei Nachteile: Durch die geringe Löslichkeit in Wasser kommt es während des kontinuierlichen Druckens oder bei intermittierender Verwendung leicht zur Verstopfung der Düsen durch ausgefallenen Farbstoff. Außerdem wird vermehrt Aggregationsbildung beobachtet, was trübe Nuancen verursacht und so zu unbefriedigender Farbwiedergabe führt.

Andererseits wurde auch die Verwendung saurer Farbstoffe, wie beispielsweise C.I. Acid Red 1, 8, 52, 87, 94, 115, 131, 144, 152, 154, 186 und 245, untersucht, mit dem Ergebnis, dass zwar eine gute Farbwiedergabe erreicht wird, aber die Haltbarkeit der gedruckten Bilder wegen der geringen Licht- und

15 Wasserbeständigkeit unzureichend ist.

Aus EP-A-0 312 004 sind Aufzeichnungsflüssigkeiten bekannt, die

Reaktivfarbstoffe enthalten können. Drucke mit wasserlöslichen Reaktivfarbstoffen besitzen jedoch meist keine optimale Wasserbeständigkeit, wobei sich die Bildung von Chlorid- oder Sulfat-Ionen durch Hydrolyse der Reaktivgruppen zusätzlich

20 negativ auswirkt.

Neben Farbstoffen können auch hochlichtechte Pigmente als Farbmittel in Ink-Jet Tinten wie z.B. C.I. Pigment Red 122, C.I. Pigment Red 176, C.I. Pigment Red 184, 185 oder C.I. Pigment Red 269 eingesetzt werden. Als nachteilig erwies sich, dass wenig brillante Drucke erhalten wurden.

Es besteht somit ein Bedarf an verbesserten Aufzeichnungsflüssigkeiten, welche den bereits bekannten magentafarbenen Tinten insbesondere in Farbton, in der Lagerstabilität und Wasserbeständigkeit überlegen sind und gleichzeitig die weiteren für den Ink-Jet Bereich geforderten Eigenschaften aufweisen.

25

30

Überraschenderweise wurde gefunden, dass die gestellten Anforderungen erfüllt werden können, wenn die nachstehend definierten Farbstoffmischungen eingesetzt werden.

Gegenstand der vorliegenden Erfindung sind Farbstoffmischungen, bestehend im wesentlichen aus einem Farbstoff der Formel (1) und einem Farbstoff der Formel (2) oder (3)

$$N=N$$
 SO_3M
 SO_3M
 SO_3M
 SO_3M

$$SO_3M$$
 OH NHR⁹
 $N=N$
 SO_3M
 SO_3M
 SO_3M

10

15 worin

Y H, (C_1-C_6) -Alkyl oder (C_1-C_6) -Alkoxy;

R¹ OM, CH=CH₂, CH₂CH₂OR², CH₂CH₂NR³R⁴, CH₂CH₂SR⁵ oder CH₂CH₂CR⁶R⁷R⁸ bedeutet,

5

4

O, N und S, darstellen;

unabhängig voneinander H, (C₁-C₆)-Alkyl, durch ein oder mehrere, beispielsweise 1, 2 oder 3, Reste aus der Gruppe OH, NH₂, COOM und SO₃M substituiertes oder unsubstituiertes, verzweigtes oder unverzweigtes (C₁-C₆)-Alkyl, (C₁-C₆)-Acyl, C₆-C₁₀-Aryl, durch ein oder mehrere, beispielsweise 1, 2 oder 3, Reste aus der Gruppe OH, Halogen, NH₂, COOM und SO₃M substituiertes C₆-C₁₀-Aryl, darstellen;

- 15 R⁵ (C₁-C₆)-Alkyl, durch ein oder mehrere, beispielsweise 1, 2 oder 3, Reste aus der Gruppe OH, NH₂, COOM und SO₃M substituiertes oder unsubstituiertes, verzweigtes oder unverzweigtes (C₁-C₆)-Alkyl, (C₁-C₆)-Acyl, C₆-C₁₀-Aryl, durch ein oder mehrere, beispielsweise 1, 2 oder 3, Reste aus der Gruppe OH, Halogen, NH₂, COOM und SO₃M substituiertes C₆-C₁₀-Aryl, darstellt;
- 20 R⁶, R⁷, R⁸ unabhängig voneinander für H, C₁-C₆-Alkyl oder für durch ein oder mehrere, beispielsweise 1, 2 oder 3, Reste aus der Gruppe Halogen, OM, NH₂, COOCH₃, COOM und SO₃M substituiertes (C₁-C₆)-Alkyl steht:
- für H, (C₁-C₆)-Alkyl, ein durch ein oder mehrere, beispielsweise 1, 2 oder 3,
 Reste aus der Gruppe OH, NH₂, COOM und SO₃M substituiertes
 verzweigtes oder unverzweigtes (C₁-C₆)-Alkyl; (C₁-C₆)-Acyl, C₆-C₁₀-Aryl, ein
 durch ein oder mehrere, beispielsweise 1, 2 oder 3, Reste aus der Gruppe
 OH, Halogen, NH₂, COOM und SO₃M substituiertes C₆-C₁₀-Aryl, steht,
 - M1 für Cu, Co, Ni, Fe, Cr oder 2/3 Al steht; und
- 30 M für Wasserstoff, ein einwertiges Metall-Kation, ein Äquivalent eines mehrwertigen Metall-Kations oder ein gegebenenfalls mit (C₁-C₄)-Alkyl, (C₁-C₄)-Alkoxy-(C₁-C₄)-alkyl, Hydroxy-(C₁-C₄)-alkyl, Benzyl oder (C₆-C₁₀)-Aryl substituiertes Ammoniumion steht.

- M1 steht vorzugsweise für Cu.
- M steht vorzugsweise für Wasserstoff, Natrium, Lithium oder Kalium.
- Y steht vorzugsweise für Wasserstoff, Methyl, Ethyl, Methoxy oder Ethoxy.
- R¹ steht vorzugsweise für OH, CH=CH₂, CH₂CH₂OR² oder CH₂CH₂NR³R⁴.
- 5 R² steht vorzugsweise für Wasserstoff, SO₃M, Methyl, Ethyl, Acetyl, Phenyl, Chlorphenyl, Phenylsulfonsäure, Morpholinyl oder Pyridinyl.
 - R³ und R⁴ stehen vorzugsweise für Wasserstoff, Methyl, Ethyl, Hydroxymethyl, Hydroxypropyl, Acetyl, Phenyl, Chlorphenyl, Phenylsulfonsäure, CH₂CH₂SO₃M, CH₂COOM, CH₂CH₂COOM oder CH₃CHCOOM.
 - R⁵ steht vorzugsweise für Methyl, Ethyl, Propyl, Butyl, Phenyl, CH₂CH₂CO₃M oder CH₂CH₂COOM.
- 15 R⁶, R⁷, R⁸ stehen vorzugsweise für Wasserstoff, Methyl, Ethyl, CH₂CH₂OM, CH₂CH₂NH₂ oder COOM.
 - R⁹ steht vorzugsweise für Wasserstoff, Methyl, Ethyl, Acetyl, Benzoyl, Phenyl, oder mit Halogen, COOM oder SO₃M substituiertes Phenyl oder Benzoyl.

Bevorzugte Mischungsverhältnisse zwischen den Verbindungen der Formel (1) und (2), sowie (1) und (3), bezogen auf Trockengewichte, liegen zwischen 100:1 und 1:100, vorzugsweise zwischen 50:1 und 1:50, insbesondere zwischen 10:1 und 1:10.

25

20

10

Die Verbindung der Formel (1) mit SO₂R¹ in meta-Position zur Azo-Brücke und mit Y gleich H, sowie mit R¹ gleich ß-Sulfatoethyl und M1 gleich Cu, ist unter dem Namen C.I. Reactive Red 23 bekannt.

Die Verbindung der Formel (2) mit R¹ gleich ß-Sulfatoethyl und R⁹ gleich Benzoyl ist unter dem Namen C.I. Reactive Red 180 bekannt.

Die Verbindung der Formel (3) ist unter dem Namen C.I. Acid Red 52 bekannt.

Bevorzugt im Sinne der vorliegenden Erfindung ist eine Mischung aus C.I.—Reactive Red 23 und C.I.Reactive Red 180, oder aus C.I.Reactive Red 23 und C.I.Acid Red 52. Bevorzugte Mischungsverhältnisse sind 1:10 bis 10:1, insbesondere 1:5 bis 5:1, jeweils bezogen auf Trockenmischungen.

Es kann auch vorteilhaft sein, eine Mischung aus den Farbstoffen der Formeln (1), (2) und (3) einzusetzen, wobei entweder (2) oder (3) als Nuancierfarbstoff in den nachstehend genannten Mengenverhältnissen eingesetzt wird.

Die erfindungsgemäßen Farbstoffmischungen können, abhängig von den eingesetzten Farbstoffen, zusätzlich noch ein Nuancierfarbmittel enthalten, vorzugsweise aus der Gruppe C.I. Direct Red 1, 11, 37, 62, 75, 81, 87, 89, 95, 227; C.I. Acid Red 1, 8, 87, 94, 115, 131, 144, 152, 154, 186, 245 und 289; C.I. Reactive Red 21, 22, 35, 63, 106, 107, 112, 113, 114, 126, 127, 128, 129, 130, 131, 137, 160, 161, 174; C.I. Pigment Red 122, 176, 184, 185 und 269. Das Nuancierfarbmittel ist vorzugsweise in einer Menge von 0,001 bis 5 Gew.-%, insbesondere von 0,01 bis 1 Gew.-%, bezogen auf das Trockengewicht der Gesamtmischung, enthalten.

Die erfindungsgemäßen Farbstoffmischungen können hergestellt werden, indem man die Farbstoffe der Formeln (1) und (2), bzw. (1) und (3) und ggf. das Nuancierfarbmittel in den angegebenen Mischungsverhältnissen in Form der trockenen Pulver, ihrer Lösungen, wasser- oder lösemittelfeuchten Presskuchen oder Masterbatche miteinander mischt.

25 Farbstoffe der Formel (1) können hergestellt werden, indem man das Anilinderivat der Formel (4)

$$OR$$
 NH_2
 SO_2
 V
 NaO_3SO

worin R ein Alkylrest, bevorzugt Methyl, Ethyl oder Propyl, diazotiert und das daraus entstehende Diazoniumsalz mit einer Verbindung der Formel (5)

$$SO_3M$$
 SO_3M
 SO_3M

5

kuppelt und die entstandene Verbindung der Formel (6)

$$SO_3M$$
 $N=N$
 SO_3M
 SO_3M
 SO_3M
 SO_3M

10 zur Komplexierung mit einer Metallsalz-Lösung zum Farbstoff (7) umsetzt.

$$NaO_3SO$$
 SO_3M
 SO_3M
 SO_3M
 SO_3M

Abschließend erfolgt die Reaktion mit dem entsprechenden Nucleophil zum

15 Farbstoff der allgemeinen Formel (1).

Alternativ besteht die Möglichkeit, zuerst das Amin (4) mit einem Nucleophil zur Verbindung (8)

$$OR$$
 NH_2
 SO_2 Y
 (8)

5 umzusetzen, worin R⁶⁰ die Bedeutung OR², NR³R⁴ oder SR⁵ hat, dann zu diazotieren und auf den Baustein (5) zu kuppeln und die Monoazo-Verbindung (9)

$$OR$$
 $N=N$
 SO_3M
 SO_3M
 SO_3M

10 zu erhalten, die anschließend noch zu (1) metalliert wird.

Die erwähnten Diazotierungs- und Kupplungsschritte können nach üblichen Methoden durchgeführt werden.

Die Diazotierung wird bevorzugt in wässriger Lösung oder Suspension mit

Natriumnitrit bei Temperaturen von 0 bis 10°C und einem pH-Wert zwischen 1 und
3 durchgeführt.

Die Azokupplung wird bevorzugt in wässriger Lösung oder Suspension bei Temperaturen von 0 bis 20°C und einem pH-Wert zwischen 4 und 10 durchgeführt.

Die molaren Verhältnisse zwischen dem jeweiligen Diazoniumsalz und der jeweiligen Kupplungskomponente betragen vorzugsweise 1: (0,8 bis 2).

20

Die Komplexierung mit dem Metall M¹ geschieht zweckmäßigerweise durch Zugabe einer wässrigen Metallsalzlösung, z.B. einem Metallsulfat, -chlorid, -bromid, -hydrogensulfat, -bicarbonat oder -carbonat.

- Die Farbstoffe können auch durch das kontinuierliche Mischen von äquivalenten Mengen der Ausgangsprodukte in Form wässrig-saurer oder wässrig-alkalischer Lösungen in z.B. Mischdüsen und Durchflußreaktoren, ggf. mit einer Nachreaktionsphase in einem Reaktionskessel, dargestellt werden.
- 10 Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist auch die Verwendung der genannten Mischungen zum Färben und Bedrucken von natürlichen und synthetischen Fasermaterialien (z.B. Polyester, Seide, Wolle, Mischgewebe), insbesondere zur Aufzeichnung von Schrift und Bildern auf verschiedenen Aufzeichnungsmedien, sowie zum Färben von Papier oder Zellstoffen in der Masse.

15

20

25

30

Für den Einsatz in Aufzeichnungsflüssigkeiten werden die beschriebenen Farbstoffe den genannten Anforderungen entsprechend aufbereitet. Die Farbstoffe können aus den zunächst erhaltenen, bevorzugt wässrigen Reaktionsgemischen durch Aussalzen und Filtrieren oder durch Sprühtrocknung, gegebenenfalls nach teilweiser oder vollständiger Entsalzung mittels Membranfiltration, isoliert werden. Es kann jedoch auch auf eine Isolierung verzichtet werden und die Farbstoffe enthaltenden Reaktionsmischungen durch Zusatz von organischen und/oder anorganischen Basen, eventuell Feuchthaltemitteln, Konservierungsmittel und gegebenenfalls nach teilweiser oder vollständiger Entsalzung mittels Membranfiltration direkt in konzentrierte Farbstofflösungen überführt werden. Alternativ können die Farbstoffe auch als Presskuchen (gegebenenfalls auch in Flush-Verfahren) oder als Pulver eingesetzt werden. Vorteilhafterweise werden die erfindungsgemäßen Farbstoffmischungen in möglichst salzfreier Form, d.h. frei von NaCl oder anderen üblichen anorganischen Salzen, die bei der Synthese der Farbstoffe entstanden sind, eingesetzt.

Für konzentrierte Farbstofflösungen geeignete anorganische Basen sind beispielsweise Lithiumhydroxid, Lithiumcarbonat, Natriumhydroxid,

Natriumhydrogencarbonat, Natriumcarbonat, Kaliumhydroxid, Kaliumcarbonat und Ammoniak. Geeignete organische Basen sind beispielsweise Monoethanolamin, Diethanolamin, Triethanolamin, 2-Aminopropanol, 3-Aminopropanol, Dipropanolamin, Tripropanolamin, N-Methylaminoethanol, N,N-Dimethylaminoethanol, N-Phenylaminopropanol, Ethylendiamin, Tetramethylethylendiamin, Tetramethylpropylendiamin, Tetramethylhexylendiamin, Diethylentriamin, Triethylentetramin, Triethylamin, Diisopropylethylamin und Polyethylenimin.

Für konzentrierte Farbstofflösungen geeignete Feuchthaltemittel sind

10 beispielsweise Formamid, Harnstoff, Tetramethylharnstoff, ε-Caprolactam,
Ethylenglykol, Diethylenglykol, Triethylenglykol, Polyethylenglykol, Butylglykol,
Methylcellosolve, Glycerin, N-Methylpyrrolidon, 1,3-Diethyl-2-imidazolidinon,
Natrium-Xylolsulfonat, Natrium-Cumolsulfonat und Natrium-Butylmonoglykolsulfat.

- Die erfindungsgemäßen Farbstoffmischungen eignen sich besonders zur Herstellung von Aufzeichnungsflüssigkeiten, insbesondere von Tinten auf wässriger und nichtwässriger Basis für das Ink-Jet-Druckverfahren, sowie für solche Tinten, die nach dem Hot-melt Verfahren arbeiten oder auf Mikroemulsionen basieren, aber auch für sonstige Druck-, Vervielfältigungs-, Markierungs-, Schreib-, Zeichen-, Stempel- oder Registrierverfahren.
 - Gegenstand der vorliegenden Erfindung sind auch Aufzeichnungsflüssigkeiten, die eine erfindungsgemäße Farbstoffmischung und gegebenenfalls andere Farbmittel zum Nuancieren enthalten. Solche Nuancierfarbmittel sind zweckmäßigerweise in einer Menge von 0 bis 20 Gew.-%, vorzugsweise von 0,01 bis 10 Gew.-%, insbesondere von 0,1 bis 5 Gew.-%, bezogen auf das Gesamtgewicht der Aufzeichnungsflüssigkeit, enthalten.

 Die Zusammensetzung der Aufzeichnungsflüssigkeit muss dem jeweiligen Verwendungszweck angepasst werden.

Erfindungsgemäße Aufzeichnungsflüssigkeiten enthalten im allgemeinen insgesamt 0,1 bis 50 Gew.-% der besagten Mischung der Farbstoffe (1) und (2), oder (1) und (3), und ggf. der Nuancierfarbmittel, gerechnet als Trockengewicht,

25

30

0 bis 99 Gew.-% Wasser und 0,5 bis 99,5 Gew.-% organisches Lösungsmittel und/oder Feuchthaltemittel. In einer bevorzugten Ausführungsform enthalten die Aufzeichnungsflüssigkeiten 0,5 bis 15 Gew.-% der besagten Farbstoffmischung, gerechnet als Trockengewicht, 35 bis 75 Gew.-% Wasser und 10 bis 50 Gew.-% organisches Lösungsmittel und/oder Feuchthaltemittel; in einer anderen bevorzugten Ausführungsform 0,5 bis 15 Gew.-% der besagten Farbstoffmischung, gerechnet als Trockengewicht, 0 bis 20 Gew.-% Wasser und 70 bis 99,5 Gew.-% organisches Lösungsmittel und/oder Feuchthaltemittel.

- Zur Herstellung der Aufzeichnungsflüssigkeiten benutztes Wasser wird vorzugsweise in Form von destilliertem oder entsalztem Wasser eingesetzt. Bei den in den Aufzeichnungsflüssigkeiten enthaltenen Lösemitteln und/oder Feuchthaltemitteln kann es sich um ein organisches Lösemittel oder um ein Gemisch derartiger Lösemittel handeln, wobei mit Wasser mischbare Lösemittel bevorzugt sind. Geeignete Lösemittel sind beispielsweise ein- oder mehrwertige Alkohole, deren Ether und Ester, z.B. Methanol, Ethanol, Propanol, Isopropanol, Butanol, Isobutanol; zwei- oder dreiwertige Alkohole, insbesondere mit 2 bis 6 C-Atomen, z.B. Ethylenglykol, Propylenglykol, 1,3-Propandiol, 1,4-Butandiol, 1,5-Pentandiol, 1,6-Hexandiol, 1,2,6-Hexantriol, Glycerin, Diethylenglykol,
- Dipropylenglykol, Triethylenglykol, Polyethylenglykol, Tripropylenglykol, Polypropylenglykol; niedere Alkylether von mehrwertigen Alkoholen, wie z.B. Ethylenglykol-mono-methyl, -ethyl- oder -butyl-ether, Triethylenglykol-mono-methyl- oder -ethyl-ether; Ketone und Ketonalkohole wie z.B. Aceton, Methylethylketon, Diethylketon, Methylisobutylketon, Methylpentylketon,
- 25 Cyclopentanon, Cyclohexanon, Diacetonalkohol; Amide, wie z.B.
 Dimethylformamid, Dimethylacetamid, N-Methylpyrrolidon; ferner Harnstoff,
 Tetramethylharnstoff, Thiodiglykol, ε-Caprolactam.

Weiter können die erfindungsgemäßen Aufzeichnungsflüssigkeiten noch übliche

Zusatzstoffe enthalten, beispielsweise Konservierungsmittel, kationische,
anionische oder nichtionogene oberflächenaktive Substanzen (Tenside und
Netzmittel), sowie Mittel zur Regulierung der Viskosität, z.B. Polyvinylalkohol,
Cellulosederivate, oder wasserlösliche natürliche oder künstliche Harze als

Filmbildner bzw. Bindemittel zur Erhöhung der Haft- und Abriebfestigkeit. Des weiteren können Lichtschutzmittel enthalten sein.

Weiterhin können Amine, wie z. B. Ethanolamin, Diethanolamin, Triethanolamin, N,N-Dimethylethanolamin, Diisopropylamin, zur Erhöhung des pH-Wertes der Aufzeichnungsflüssigkeit enthalten sein, normalerweise zu 0 bis 10 Gew.-%, vorzugsweise 0,5 bis 5 Gew.-%, bezogen auf das Gesamtgewicht der Aufzeichnungsflüssigkeit.

- Den Aufzeichnungsflüssigkeiten für das Ink-Jet-Druckverfahren können je nach Ausführungsform dieses Druckverfahrens, z.B. als Continuous-Jet-, Intermittent-Jet-, Impuls-Jet- oder Compound-Jet-Verfahren, noch weitere Additive, z.B. zur Pufferung des pH-Wertes, zur Einstellung der elektrischen Leitfähigkeit, der spezifischen Wärme, des thermischen Expansionskoeffizienten und der Leitfähigkeit, zugesetzt werden.
 - Bei der Lagerung erfindungsgemäßer Aufzeichnungsflüssigkeiten tritt keine Abscheidung von Niederschlägen auf, welche zu unscharfen Druckbildern oder zur Verstopfung von Düsen führt.
- Die erfindungsgemäßen Aufzeichnungsflüssigkeiten liegen hinsichtlich Viskosität und Oberflächenspannung in den für Ink-Jet-Verfahren geeigneten Bereichen. Sie liefern Druckbilder hoher optischer Dichte mit ausgezeichneter Licht- und Wasserechtheit.
- Desweiteren kann die erfindungsgemäße Magenta-Farbstoffmischung als TintenSet in Kombination mit Schwarz-, Gelb- und/oder Cyan-Farbmitteln eingesetzt
 werden. Bei den Gelb- und Cyan-Tönen handelt es sich sowohl um Farbstoffe, wie
 z.B. die C.I. Farbstoffe Acid Yellow 17, C.I. Acid Yellow 23, C.I. Direct Yellow 86;
 C.I. Direct Yellow 98, C.I. Direct Yellow 132, C.I. Reactive Yellow 37, C.I. Acid Blue
 9, C.I. Direct Blue 199, als auch um Pigmente, wie C.I. Pigment Yellow 17, C.I.
 Pigment Yellow 74, C.I. Pigment Yellow 83, C.I. Pigment Yellow 97, C.I. Pigment Yellow
 120, C.I. Pigment Yellow 139, C.I. Pigment Yellow 151, C.I. Pigment Yellow
 155, C.I. Pigment Yellow 180, C.I. Pigment Violet 19, C.I. Pigment Blue 15, C.I.

Pigment Blue 15:3, C.I. Pigment Blue 15:4. Bei den Schwarztönen handelt es sich bevorzugt um C.I. Food Black 1 und 2, C.I. Direct Black 168, C.I. Direct Black 195, C.I. Reactive Black 8, C.I. Reactive Black 31, C.I. Sol.Sulfur Black 1, Carbon Black.

5 Bei den Reaktivfarbstoffen können auch mit Nucleophilen abreagierte Farbstoffe in Tinten-Sets eingesetzt werden.

Weiterhin sind die erfindungsgemäßen Farbstoffmischungen als Farbmittel in elektrophotographischen Tonern und Entwicklern, wie z.B. Einkomponenten- und Zweikomponentenpulvertonern, Magnettonern, Flüssigtonern, Polymerisationstonern sowie anderen Spezialtonern geeignet.

Typische Tonerbindemittel sind Polymerisations-, Polyadditions- und Polykondensationsharze, wie Styrol- Styrolacrylat-, Styrolbutadien-, Acrylat-,

- Polyester-, Phenol-Epoxidharze, Polysulfone, Polyurethane, einzeln oder in Kombination, sowie Polyethylen und Polypropylen, die noch weitere Inhaltsstoffe, wie Ladungssteuermittel, Wachse oder Fließmittel, enthalten können oder im Nachhinein zugesetzt bekommen können.
- Des weiteren sind erfindungsgemäße Farbstoffmischungen als Farbmittel in Pulver und Pulverlacken geeignet, insbesondere in triboelektrisch oder elektrostatisch versprühten Pulverlacken, die zur Oberflächenbeschichtung von Gegenständen aus beispielsweise Metall, Holz, Kunststoff, Glas, Keramik, Beton, Textilmaterial, Papier oder Kautschuk zur Anwendung kommen.
- Als Pulverlackharze werden typischerweise Epoxidharze carboxyl- und hydroxylgruppenhaltige Polyesterharze, Polyurethane- und Acrylharze zusammen mit
 üblichen Härtern eingesetzt. Auch Kombinationen von Harzen finden Verwendung.
 So werden beispielsweise häufig Epoxidharze in Kombination mit carboxyl- und
 hydroxylgruppenhaltigen Polyesterharzen eingesetzt.
- 30 Außerdem sind die erfindungsgemäßen Farbstoffmischungen als Farbmittel für Farbfilter, sowohl für die additive wie für die subtraktive Farberzeugung (P. Gregory "Topics in Applied Chemistry: High Technology Applications of Organic

5

Colorants" Plenum Press, New York 1991, Seite 15-25), sowie als Farbmittel in Electronic Inks für sogenannte "Electronic Newspapers" geeignet.

Auch in den vorstehend beschriebenen Anwendungsgebieten können die erfindungsgemäßen Farbstoffmischungen zusätzlich mit anderen Farbstoffen und/oder Pigmenten nuanciert werden, wie z.B. mit C.I. Direct Red 1, 11, 37, 62, 75, 81, 87, 89, 95 und 227; C.I. Acid Red 1, 8, 87, 94, 115, 131, 144, 152, 154, 186, 245 und 289; C.I. Pigment Red 57:1, 122, 146, 176, 184, 185 und 269.

In den nachstehenden Beispielen wird die Lichtechtheit nach DIN 54003 (blaue Wollskala) bestimmt. Dabei bedeutet 1 sehr gering, 2 gering, 3 mäßig, 4 ziemlich gut, 5 gut, 6 sehr gut.

Beispiel 1: Herstellung des Farbstoffs (1)

- 15 a) Diazotierung der Aminkomponente (4)
 16,67 g (0,05 mol) der Aminkomponente (4) (R = Methyl, Y = H) werden in 20 ml
 10N Salzsäure eingetragen, mit 20 ml salzfreiem Wasser versetzt und 30 min
 gerührt. Anschließend stellt man mit 20 g Eis die Temperatur auf 0 bis 5°C ein und
 gibt innerhalb von 1,5 h 3,62 g Natriumnitrit zu und rührt für 3 h bei 5 bis 8°C. Der
 20 Überschuß an Nitrit wird mit Amidosulfonsäure entfernt.
- b) Kupplung zum Monoazofarbstoff (6)
 17,41 g (0,05 mol) des Kupplungsbausteins (5) (M = Na) werden in 60 ml salzfreiem Wasser angerührt und mit 10N Natronlauge auf pH 6 bis 9 gestellt und
 25 mit 25 g Eis versetzt. Zu dieser Lösung wird die unter a) hergestellte Reaktionsmischung zugetropft, der pH-Wert mit Soda gehalten und solange gerührt, bis die Umsetzung quantitativ erfolgt ist.
 Alternativ kann der Kupplungsbaustein auch zur Diazo-Lösung getropft, oder dieden Reaktionspartner kontinuierlich in den erforderlichen Molverhältnissen
 30 zusammengemischt werden.

- c) Entmethylierende Kupferung
- Die in b) erhaltene Farbstofflösung wird mit 10N Salzsäure auf pH 3-5 eingestellt, mit 12,98 g (0,052 mol) Kupfersulfat x 5H₂O und mit 11,3 g Natriumacetat versetzt und bei 95°C 48 h gerührt. Nach Abkühlen auf Raumtemperatur wird die
- 5 Reaktionslösung mit Na-Thiosulfat x 5H₂O versetzt und 4 h bei 90°C gerührt.

 Abschließend wird die Farbstofflösung filtriert.

 Alternativ kann die Metallierung auch in einem Druckreaktor oder nach dem in Beispiel 2d) beschriebenen Verfahren erfolgen.
- 10 c) Umsetzung mit Diethanolamin 15,77 g (0,15 mol) Diethanolamin werden in 50 ml entsalztem Wasser gelöst zur Farbstofflösung gegeben. Dann stellt man den pH mit 10N Natronlauge auf 9-10, erhitzt auf 60°C für 30 min und erhält so den Farbstoff (1) in gelöster Form.
- 15 Beispiel 2 Herstellung des Farbstoffs (1):
- a) Reaktion des Amins (4) mit Diethanolamin
 16,67 g (0,05 mol) der Aminkomponente (4) werden in 50 ml entsalztern Wasser gelöst und bei pH 8,5-10 mit 5,78 g (0,055 mol) Diethanolamin versetzt. Die
 20 Temperatur wird für 1 h auf 60°C angehoben.
- b) Diazotierung der Aminkomponente (8)
 Zu der unter a) erhaltenen Reaktionslösung werden 25 ml 10N Salzsäure und
 20 ml Wasser gegeben. Nach 30 minütigem Rühren wird durch Zugabe von 25 g
 Eis auf 0-5°C gekühlt und innerhalb von 1,5 h 3,62 g Natriumnitrit zugegeben. Man rührt für 3 h bei 5-8°C und entfernt dann den Überschuß Nitrit mit Aminosulfon.
- c) Kupplung zum Monoazofarbstoff (9)
 17,41 g (0,05 mol) des Kupplungsbausteins (5) (M = Na) werden in 60 ml
 30 salzfreiem Wasser angerührt und mit 10N Natronlauge auf pH 6-9 gestellt und mit
 25 g Eis versetzt. Zu dieser Lösung wird die unter b) hergestellte
 Reaktionsmischung zugetropft, der pH-Wert mit Soda gehalten und solange
 gerührt, bis die Umsetzung vollständig erfolgt ist.

Alternativ kann der Kupplungsbaustein auch zur Diazo-Lösung getropft werden.

d) Entmethylierende Kupferung
12,98 g (0,052 mol) Kupfersulfat x 5H₂O werden in 20 ml entsalztem Wasser
5 gelöst und mit 20,8 ml Ammoniak (25 %ig) versetzt und für 10 min auf 60°C erhitzt.
Zu der aus c) erhaltenen Farbstofflösung gibt man 12,3 g (0,117 mol)
Diethanolamin (99 %ig) und fügt dann die Kupferkomplexlösung zu. Anschließend wird bei pH 9-10 für 3 h auf 90°C erhitzt und der Umsatz mit DC kontrolliert. Das überschüssige ionogene Kupfer wird durch Zugabe von Na-Thiosulfat x 5H₂O und
10 Erhitzen auf 90°C für 4 h durch abschließende Filtration entfernt.

Beispiel 3: Herstellung einer Aufzeichnungsflüssigkeit

Man stellt jeweils eine 10 gew.-%ige salzfreie wässrige Lösung des Farbstoffes mit der allgemeinen Formel (1) (mit R¹ = CH₂CH₂NR³R⁴, R³ = R⁴ = CH₂CH₂OH und Y = H; SO₂R¹ ist in meta-Stellung zur Azobrücke) und der Formel (2) (mit R¹ = CH₂CH₂OR², R² = SO₃M, R⁰ = COC₆H₅ bekannt als C.I. Reactive Red 180) her. Anschließend werden bei Raumtemperatur 1500 ml der Farbstoff-Lösung (1) mit 498 ml der Farbstoff-Lösung (2) gemischt. Zusätzlich werden zum Nuancieren 2 ml einer 1 gew.%-igen C.I. Acid Red 186-Lösung untergerührt. Die so erhaltene Farbstofflösung wird mit 4 g ®Proxel GXL konserviert.

Absorptionsspektrum in Wasser: λ_{max} = 519 nm; Lichtechtheit: 5 (blaue Wollskala); Lagerstabilitätstest: keine Feststoffpartikel nach 6 Wochen bei 50°C sowie

10 Tage bei -20°C; Oberflächenspannung: >50 mN/m (4 %ige wässrige Tinte).

Beispiel 4: Herstellung einer Aufzeichnungsflüssigkeit

Man mischt 2000 ml einer 10 gew.-%igen salzfreien Lösung des Farbstoffes mit der allgemeinen Formel (1) (mit R¹ = CH₂CH₂NR³R⁴, R³ = H, R⁴ = CH₂CH₂SO₃M und Y = H; SO₂R¹ ist in meta-Stellung zur Azobrücke) mit 498 ml einer ebenfalls entsalzten 10 gew.-%igen Lösung von C.I. Reactive Red 180. Zur Konservierung der Farblösung werden 0,2 Vol-% [®]Mergal K10 N zugesetzt.

25

Absorptionsspektrum in Wasser: $\lambda_{max} = 522 \text{ nm}$;

Lichtechtheit: 5;

Lagerstabilität: keine Feststoffpartikel nach 6 Wochen bei 50°C sowie 10 Tage bei –20°C.

5 Oberflächenspannung: >50 mN/m (4 %ige wässrige Tinte).

Beispiel 5: Herstellung einer Aufzeichnungsflüssigkeit

Zu 1000 ml einer 10 gew.-%igen salzfreien Lösung des Farbstoffes mit der allgemeinen Formel (1) (mit R¹ = CH₂CH₂NR³R⁴, R³ = H, R⁴ = CH₂CO₂M und Y = H; SO₂R¹ ist in meta-Stellung zur Azobrücke), gibt man 10ml einer ebenfalls entsalzten 10 gew.-%igen Lösung von C.I. Reactive Red 180. Der pH-Wert der Lösung wird auf 3,5-4,5 eingestellt. Die Farbstofflösung wird mit 0,2 Vol-% Proxel GXL konserviert.

15 Absorptionsspektrum in Wasser: $\lambda_{max} = 517$ nm;

Lichtechtheit: 5;

Lagerstabilität: keine Feststoffpartikel nach 4 Wochen bei 50°C sowie 10 Tage bei –20°C.

Oberflächenspannung: >50 mN/m (4 %ige wässrige Tinte).

20

Beispiel 6: Herstellung einer Aufzeichnungsflüssigkeit

Man stellt jeweils eine 10 gew.-%ige salzfreie wässrige Lösung des Farbstoffes mit der allgemeinen Formel (1) (mit R¹ = CH₂CH₂NR³R⁴, R³ = R⁴ = CH₂CH₂OH und Y

25 = H; SO₂R¹ ist in meta-Stellung zur Azobrücke) und der Formel (3), bekannt als C.I. Acid Red 52 her. Anschließend werden bei Raumtemperatur 1500 ml der Farbstoff-Lösung mit 498 ml der Acid Red 52-Lösung gemischt. Zusätzlich werden zum Nuancieren 2 ml einer 1 gew.%-igen C.I. Acid Red 186-Lösung untergerührt. Die so erhaltene Farbstofflösung wird mit 4 g [®]Proxel GXL konserviert.

30 Absorptionsspektrum in Wasser: $\lambda_{max} = 533$ nm;

Lichtechtheit: 5 (blaue Wollskala);

Lagerstabilitätstest: keine Feststoffpartikel nach 6 Wochen bei 50°C sowie 10 Tage bei –20°C;

Oberflächenspannung: >50 mN/m (4 %ige wässrige Tinte).

Beispiel 7: Herstellung einer Aufzeichnungsflüssigkeit

Man mischt 2000 ml einer 10 gew.-%igen salzfreien Lösung des Farbstoffes mit der allgemeinen Formel (1) (mit R¹ = CH₂CH₂NR³R⁴, R³ = H, R⁴ = CH₂CH₂SO₃M und Y = H; SO₂R¹ ist in meta-Stellung zur Azobrücke) mit 498 ml einer ebenfalls entsalzten 10 gew.-%igen Lösung von C.I. Acid Red 52. Zur Konservierung der Farblösung werden 0,2 Vol-% [®]Mergal K10 N zugesetzt.

Absorptionsspektrum in Wasser: $\lambda_{max} = 536$ nm;

10 Lichtechtheit: 5;

Lagerstabilität: keine Feststoffpartikel nach 6 Wochen bei 50°C sowie 10 Tage bei –20°C.

Oberflächenspannung: >50 mN/m (4 %ige wässrige Tinte).

15 Beispiel 8: Herstellung einer Aufzeichnungsflüssigkeit

Man mischt 2000 ml einer 10 gew.-%igen salzfreien Lösung des Farbstoffes mit der allgemeinen Formel (1) (mit $R^1 = CH_2CH_2NR^3R^4$, $R^3 = R^4 = CH_2CH_2OH$ und Y = H; SO_2R^1 ist in meta-Stellung zur Azobrücke) mit 498 ml einer ebenfalls entsalzten 10 gew.-%igen Lösung von C.I. Acid Red 52. Zur Konservierung der

entsalzten 10 gew.-%igen Lösung von C.I. Acid Red 52. Zur Konservierung der Farblösung werden 0,2 Vol-% [®]Mergal K10 N zugesetzt.

Absorptionsspektrum in Wasser: $\lambda_{max} = 528$ nm;

Lichtechtheit: 5;

Lagerstabilität: keine Feststoffpartikel nach 6 Wochen bei 50°C sowie 10 Tage

25 bei –20°C.

Oberflächenspannung: >50 mN/m (4 %ige wässrige Tinte).

Beispiel 9: Herstellung einer Aufzeichnungsflüssigkeit

Man mischt 2000 ml einer 10 gew.-%igen salzfreien Lösung des Farbstoffes mit der allgemeinen Formel (1) (mit $R^1 = CH_2CH_2NR^3R^4$, $R^3 = H$, $R^4 = CH_2CH_2OH$ und Y = H: SO_2R^1 ist in meta-Stellung zur Azobrücke) mit 498 ml einer ebenfalls

entsalzten 10 gew.-%igen Lösung von C.I. Reactive Red 180. Zur Konservlerung der Farblösung werden 0,2 Vol-% [®]Mergal K10 N zugesetzt.

Absorptionsspektrum in Wasser: $\lambda_{max} = 525 \text{ nm}$;

Lichtechtheit: 5;

5 Lagerstabilität: keine Feststoffpartikel nach 6 Wochen bei 50°C sowie 10 Tage bei –20°C.

Oberflächenspannung: >50 mN/m (4 %ige wässrige Tinte).

Patentansprüche:

1) Farbstoffmischung, bestehend im wesentlichen aus einem Farbstoff der Formel (1) und einem Farbstoff der Formel (2) oder (3)

5

$$SO_3M$$

$$N=N$$

$$SO_3M$$

$$SO_3M$$

$$SO_3M$$

$$SO_3M$$
 OH NHR⁹

$$N=N$$

$$SO_3M$$

$$SO_3M$$

$$SO_3M$$

10

worin

- 15 Y H, (C_1-C_6) -Alkyl oder (C_1-C_6) -Alkoxy;
 - R¹ OM, CH=CH₂, CH₂CH₂OR², CH₂CH₂NR³R⁴, CH₂CH₂SR⁵ oder CH₂CH₂CR⁶R⁷R⁸ bedeutet,
 - R² H, SO₃M, (C₁-C₆)-Alkyl, durch ein oder mehrere Reste aus der Gruppe OH, NH₂, COOM und SO₃M substituiertes oder unsubstituiertes, verzweigtes

oder unverzweigtes (C₁-C₆)-Alkyl; (C₁-C₆)-Acyl, C₆-C₁₀-Aryl, durch ein oder mehrere Reste aus der Gruppe Halogen, OH, NH₂, COOM und SO₃M substituiertes C₆-C₁₀-Aryl, oder 5-10-gliedrige Heterocyclen mit 1 bis 4 Heteroatomen aus der Gruppe O, N und S, darstellen;

- unabhängig voneinander H, (C₁-C₆)-Alkyl, durch ein oder mehrere Reste aus der Gruppe OH, NH₂, COOM und SO₃M substituiertes oder unsubstituiertes, verzweigtes oder unverzweigtes (C₁-C₆)-Alkyl, (C₁-C₆)-Acyl, C₆-C₁₀-Aryl, durch ein oder mehrere Reste aus der Gruppe OH, Halogen, NH₂, COOM und SO₃M substituiertes C₆-C₁₀-Aryl, darstellen;
 - R⁵ (C₁-C₆)-Alkyl, durch ein oder mehrere Reste aus der Gruppe OH, NH₂, COOM und SO₃M substituiertes oder unsubstituiertes (C₁-C₆)-Alkyl, (C₁-C₆)-Acyl, C₆-C₁₀-Aryl, durch ein oder mehrere Reste aus der Gruppe OH, Halogen, NH₂, COOM und SO₃M substituiertes C₆-C₁₀-Aryl, darstellt;
- 15 R⁶, R⁷, R⁸ unabhängig voneinander für Wasserstoff, C₁-C₆-Alkyl oder für durch ein oder mehrere Reste aus der Gruppe Halogen, OH, NH₂, COOCH₃, COOM und SO₃M substituiertes (C₁-C₆)-Alkyl steht;
- für H, (C₁-C₆)-Alkyl, ein durch ein oder mehrere Reste aus der Gruppe OH, NH₂, COOM und SO₃M substituiertes verzweigtes oder unverzweigtes

 (C₁-C₆)-Alkyl; (C₁-C₆)-Acyl, C₆-C₁₀-Aryl, ein durch ein oder mehrere Reste aus der Gruppe OH, Halogen, NH₂, COOM und SO₃M substituiertes C₆-C₁₀-Aryl, steht,
 - M1 für Cu, Co, Ni, Fe, Cr oder 2/3 Al steht; und
- M für Wasserstoff, ein einwertiges Metall-Kation, ein Äquivalent eines
 25 mehrwertigen Metall-Kations oder ein gegebenenfalls mit (C₁-C₄)-Alkyl,
 (C₁-C₄)-Alkoxy-(C₁-C₄)-alkyl, Hydroxy-(C₁-C₄)-alkyl, Benzyl oder (C₆-C₁₀)-Aryl substituiertes Ammoniumion steht.
- Farbstoffmischung nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass
 M für Wasserstoff, Natrium, Lithium oder Kalium steht.
 - 3) Farbstoffmischung nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, dass Y für Wasserstoff, Methyl, Ethyl, Methoxy oder Ethoxy steht.

- 4) Farbstoffmischung nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, dass R¹ für OH, CH=CH₂, CH₂CH₂OR² oder CH₂CH₂NR³R⁴ steht.
- 5 5) Farbstoffmischung nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, dass R² für Wasserstoff, SO₃M, Methyl, Ethyl, Acetyl, Phenyl, Chlorphenyl, Phenylsulfonsäure, Morpholinyl oder Pyridinyl steht.
- 10 6) Farbstoffmischung nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, dass R⁹ für Wasserstoff, Methyl, Ethyl, Acetyl, Benzoyl, Phenyl oder mit Halogen, COOM oder SO₃M substituiertes Phenyl oder Benzoyl steht.
- 7) Farbstoffmischung nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, dass das Mischungsverhältnis zwischen den Farbstoffen der Formel (1) und (2), sowie (1) und (3), bezogen auf Trockengewichte, 100:1 bis 1:100, vorzugsweise 10:1 bis 1:10, ist.
- 20 8) Farbstoffmischung nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 7, dadurch gekennzeichnet, dass der Farbstoff der Formel (1) C.I. Reactive Red 23, der Farbstoff der Formel (2) C.I. Reactive Red 180 und der Farbstoff der Formel (3) C.I. Acid Red 52 ist.
- 9) Farbstoffmischung nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 8, dadurch gekennzeichnet, dass zusätzlich ein Nuancierfarbmittel aus der Gruppe C.I. Direct Red 1, 11, 37, 62, 75, 81, 87, 89, 95, 227; C.I. Acid Red 1, 8, 87, 94, 115, 131, 144, 152, 154, 186, 245 und 289; C.I. Reactive Red 21, 22, 35, 63, 106, 107, 112, 113, 114, 126, 127, 128, 129, 130, 131, 137, 160, 161, 174; C.I.
- 30 Pigment Red 122, 176, 184, 185 und 269 enthalten ist.
 - 10) Verfahren zur Herstellung einer Farbstoffmischung nach mindestens einem der Ansprüche 1 bis 9, dadurch gekennzeichnet, dass man die Farbstoffe der

Formeln (1) und (2), bzw. (1) und (3) und ggf. das Nuancierfarbmittel in Form der trockenen Pulver, ihrer Lösungen, wasser- oder lösemittelfeuchten Presskuchen oder Masterbatche miteinander mischt.

- 5 11) Verwendung einer Farbstoffmischung nach mindestens einem der Ansprüche 1 bis 9 zum Färben und Bedrucken von natürlichen und synthetischen Fasermaterialien, zur Aufzeichnung von Schrift und Bildern auf einem Aufzeichnungsmedium und zum Färben von Papier oder Zellstoff in der Masse.
- 10 12) Aufzeichnungsflüssigkeit, enthaltend eine Farbstoffmischung nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 9.
- 13) Aufzeichnungsflüssigkeit nach Anspruch 12, bestehend im wesentlichen aus 0,1 bis 50 Gew.-% der Farbstoffmischung, gerechnet als Trockengewicht, 0
 15 bis 99 Gew.-% Wasser und 0,5 bis 99,5 Gew.-% organisches Lösungsmittel und/oder Feuchthaltemittel.
 - 14) Verwendung der Aufzeichnungsflüssigkeit nach Anspruch 12 oder 13 als Ink-Jet-Tinte.

20

15) Tintenset, bestehend aus einer magentafarbenen Aufzeichnungsflüssigkeit nach Anspruch 12 oder 13, einer schwarzen Aufzeichnungsflüssigkeit, einer gelben Aufzeichnungsflüssigkeit und/oder einer cyanfarbenen Aufzeichnungsflüssigkeit.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

PCT/EP 02/01436

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 7 C09845/16 C098 C09B45/22 C09862/503 -C09B45/18 C09B45/20 C09B11/08 According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) IPC 7 CO9B Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used) EPO-Internal, CHEM ABS Data, WPI Data C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Category 9 Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages Relevant to claim No. WO 97 32933 A (KOERTE KLAUS ;CLARIANT 1-15 FINANCE BVI LTD (VG)) 12 September 1997 (1997-09-12) page 1 -page 2; examples WO 00 09615 A (KOERTE KLAUS ; CLARIANT INT A 1-15 LTD (CH); CLARIANT FINANCE BVI LTD (GB)) 24 February 2000 (2000-02-24) page 2; examples US 4 058 515 A (STINGL HANS ALFRED ET AL) 1-15 15 November 1977 (1977-11-15) column 2; examples DD 236 336 A (VEB CHEMIEKOMBINAT Α 1 - 15BITTERFELD, GER. DEM. REP.) 4 June 1986 (1986-06-04) page 2 -/--Further documents are listed in the continuation of box C. Patent family members are listed in annex. * Special categories of cited documents: *T* later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the "A" document delining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance Invention earlier document but published on or after the international "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone filing date *L* document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art. "O" document reterring to an oral disclosure, use, exhibition or other means document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed "8" document member of the same patent family Date of the actual completion of the international search Date of mailing of the International search report 26 June 2002 17/07/2002 Authorized officer Name and mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016 Fazzi, R

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1992)

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

PCT/EP 02/01436

(Contlaire	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	PCI/EP 02	./ 01430
ategory *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages		Relevant to claim No.
	oppropriately and recording passages		Contract to Claim NO.
4	US 3 345 122 A (ERNST HOYER ET AL) 3 October 1967 (1967-10-03) examples		1-15
٩	US 3 788 801 A (HILLE E ET AL) 29 January 1974 (1974-01-29) examples		1-15
4	WO 94 05688 A (APPLIED BIOSYSTEMS) 17 March 1994 (1994-03-17) the whole document		1-15
		Ì	
			1
	·		

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

ormation on patent family members

Intermedial Application No PCT/EP 02/01436

Patent document cited in search report		Publication date		Patent family member(s)	Publication date
WO 9732933		12-09-1997	A11		
WU 9/32933	Α	12-09-1997	AU	712083 B2	28-10-1999
			AU	1807097 A	22-09-1997
			BR	9702116 A	26-01-1999
			CA	2217854 A1	12-09-1997
			DE	69700237 D1	01-07-1999
			DE	69700237 T2	04-11-1999
			EP	0824571 A1	25-02-1998
			ES	2133013 T3	16-08-1999
			WO	9732933 A1	12-09-1997
			JР	11504680 T	27-04-1999
			US	5853431 A	29-12-1998
WO 0009615	A	24-02-2000	AU	5061399 A	06-03-2000
			BR	9909564 A	19-12-2000
			CA	2321767 A1	24-02-2000
			CN	1320142 T	31-10-2001
			EP	1104445 A1	06-06-2001
			WO	0009615 A1	24-02-2000
					24-02-2000
US 4058515	Α	15-11-1977	US	4125368 A	14-11-1978
			CH	583286 A5	31-12-1976
			DE	2327109 A1	13-12-1973
			GB	1419347 A	31-12-1975
			JP	49050023 A	15-05-1974
DD 236336	Α	04-06-1986	DD	236336 A1	04-06-1986
US 3345122	Α	03-10-1967	DE	1256623 B	21-12-1967
			BE	652074 A	22-02-1965
			CH	419046 A	30-04-1966
			FR	1411270 A	17-09-1965
			GB	1034876 A	06-07-1966
US 3788801	Α	29-01-1974	DE	2143750 A1	08-03-1973
00 0700001	ч	CJ UI 13/4	CH	571101 B5	31-12-1975
			CH	1273472 A	13-06-1975
			FR	2151045 A1	13-04-1973
			GB	1398398 A	18-06-1975
			IT	968372 B	20-03-1974
			JP	48033183 A	08-05-1973
			JP 	49041149 B	07-11-1974
WO 9405688	Α	17-03-1994	DE	69324494 D1	20-05-1999
	-		DE	69324494 T2	23-09-1999
			EP	0658167 A1	21-06-1995
			ĴΡ	8505121 T	04-06-1996
			wo	9405688 A1	17-03-1994
			US	6096723 A	01-08-2000
			US	5654442 A	05-08-1997
			US		11-06-2002
			US US	6403812 B1 5885778 A	23-03-1999
			u.s	2002//ō H	てつこりつこしろろう

Form PCT/ISA/210 (patent lamily annex) (July 1992)

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

PCT/EP 02/01436

a. klassifizierung des anmeldungsgegenstandes IPK 7 C09845/16 C09845/18 C09B45/22 C09B45/20 C09B62/503 C09B11/08 Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK **B. RECHERCHIERTE GEBIETE** Recherchierter Mindestprülstott (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole) C09B Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegrifte) EPO-Internal, CHEM ABS Data, WPI Data C. ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile Kategorie* Betr. Anspruch Nr. WO 97 32933 A (KOERTE KLAUS :CLARIANT 1-15 FINANCE BVI LTD (VG)) 12. September 1997 (1997-09-12) Seite 1 -Seite 2; Beispiele WO 00 09615 A (KOERTE KLAUS ; CLARIANT INT A . 1-15 LTD (CH); CLARIANT FINANCE BVI LTD (GB)) 24. Februar 2000 (2000-02-24) Seite 2; Beispiele US 4 058 515 A (STINGL HANS ALFRED ET AL) Α 1-15 15. November 1977 (1977-11-15) Spalte 2; Beispiele DD 236 336 A (VEB CHEMIEKOMBINAT 1 - 15BITTERFELD, GER. DEM. REP.) 4. Juni 1986 (1986-06-04) Seite 2 Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu Siehe Anhang Patentiamilie entnehmen *T* Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kotiliert, sondern nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist * Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen : *A* Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definien, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist "E" älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem Internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist "X" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer T\u00e4tigkeit beruhend betrachtet werden *L* Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft er-Verontennung, uie geeignet ist, euer Frontensphaler zweisen ist. Sich inen zu lassen, oder durch die das Veröftentlichungsdatum einer anderen im Recherchenboricht genannten Veröftentlichung belegt werden Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie kann nicht als auf erfinderischer Täligkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichung mot einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung (ür einen Fachmann naheliegend ist *O' Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht *P' Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach *&* Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist Datum des Abschlusses der internationalen Recherche Absendedatum des internationalen Recherchenherichts 26. Juni 2002 17/07/2002 Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Bevoltmächtigter Bediensteter Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016 Fazzi, R

Formbian PCT/ISA/210 (Bian 2) (Juli 1992)

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Inter Phales Aktenzeichen
PCT/EP 02/01436

	rui/e	P 02/01436
C.(Fortsetz	ung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN	-
Kalegorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, sowert erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Telle	Betr. Anspruch Mr.
А	US 3 345 122 A (ERNST HOYER ET AL) 3. Oktober 1967 (1967-10-03) Beispiele	1-15
Α	US 3 788 801 A (HILLE E ET AL) 29. Januar 1974 (1974-01-29) Beispiele	· 1-15
A	WO 94 05688 A (APPLIED BIOSYSTEMS) 17. März 1994 (1994-03-17) das ganze Dokument	1-15
:		
,		
	•	
•	·	·
1	<u>-</u>	

Formblatt PCT/ISA/210 (Forsetzung von Blan 2) (Juli 1992)

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröftentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

pales Aktenzeichen PCT/EP 02/01436

		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		10172	02/01436
lm Recherch ngeführtes Pat		Datum der Veröffentlichung		Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
WO 9732	933 A	12-09-1997	AU	712083 B2	28-10-1999
			ΑU	1807097 A	22-09-1997
			BR	9702116 A	26-01-1999
			CA	2217854 A1	12-09-1997
			DE	69700237 D1	01-07-1999
			DE .	69700237 T.2	04-11-1999
			EP	0824571 A1	25-02-1998
			ĒS	2133013 T3	16-08-1999
			WO	9732933 A1	12-09-1997
			JP	11504680 T	27-04-1999
			ÜS	5853431 A	29-12-1998
WO 0009	515 A	24-02-2000	AU	5061399 A	06-03-2000
			BR	9909564 A	19-12-2000
			CA	2321767 A1	24-02-2000
			CN	1320142 T	31-10-2001
			EP	1104445 A1	06-06-2001
			WO	0009615 A1	24-02-2000
US 4058!	515 A	15-11-1977	US	4125368 A	14-11-1978
			CH	583286 A5	31-12-1976
			DE	2327109 A1	13-12-1973
			GB	1419347 A	31-12-1975
			JP	49050023 A	15-05-1974
DD 23633	36 A	04-06-1986	DD	236336 A1	04-06-1986
US 33451	.22 A	03-10-1967	DE	1256623 B	21-12-1967
			BE	652074 A	22-02-1965
		•	CH	419046 A	30-04-1966
			FR	1411270 A	17-09-1965
			GB	1034876 A	06-07-1966
US 37888	01 A	29-01-1974	DE	2143750 A1	08-03-1973
			CH	571101 B5	31-12-1975
			CH	1273472 A	13-06-1975
			FR	2151045 A1	13-04-1973
			GB	1398398 A	18-06-1975
			IT	968372 B	20-03-1974
	_		ĴΡ	48033183 A	08-05-1973
			JP	49041149 B	07-11-1974
WO 94056	88 A	17-03-1994	DE	60224404 01	
"O 74030	oo x	17-03-1994	DE	69324494 D1	20-05-1999
			DE	69324494 T2	23-09-1999
			EP	0658167 A1	21-06-1995
			JP	8505121 T	04-06-1996
			WO	9405688 A1	17-03-1994
			US	6096723 A .	01-08-2000
			US	5654442 A	05-08-1997
			US	6403812 B1	11-06-2002
			US	5885778 A	23-03-1999

Formblatt PCT/ISA/210 (Anhang Patenttamitie)(Julii 1992)